## ⊕日本国特許庁(JP)

**⑩特許出順**: Appl. No. 09/848,353

# ●公開特許公報(A) 平4-13631

ØInt.CI.<sup>1</sup>

庁内整理番号 識別記号

❷公開 平成4年(1992)1月17日

A 81 K 35/78

7180-4C

ADU C AED 8318-4H **Z**.

C 07 G 17/00 # C 12 N 9/99

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全9頁)

アナカルジウム・オクシデンタレ由来の物質 ❷発明の名称

⊕特 單 平2-113456

❷出 順 平2(1990)4月27日

東京都渋谷区広尾3-1-2-505 一夫 梅澤

埼玉県入間郡大井町西鶴ヶ岡1-3-1 東燃株式会社総 伊発明 者 \* 小 谷 野 伊発明 看

合研究所内

埼玉県入間郡大井町西鶴ケ岡 1-3-1 東燃株式会社総 7 智 頂 砂発 明 者

合研究所内

東京都千代田区一ツ徳1丁目1番1号 東燃株式会社 の出 願 人

東京都文京区小石川 4丁目 6番10号 エーザイ株式会社 の出 願 人

東京都法谷区広尾3-1-2-505 ー 夫 梅澤 ⊕出 順 人

弁理士 川口 義雄 外2名 00代 理 人

1. 発明の名称

アナカルジウム・オクシヂンタレ由来の物質

- 2. 特許請求の疑問
- (1) アテカルジウム・オクシデンタしから得るこ
- とができ、下記の物技能:
  - (a) 再届クロマトグラフィー:

R g = 1.11(担体シリカデル、展別熔線クロ ロホルム:メタノール:カアンモニア水=

11:2:1.15)

(V) UV.. <7 + N:

- λ ... 188 (確保メタノール)
- (c) 1H ~ NMRスペクトル:

溶媒質クロロホルム; δ 198 : 8.9 。 1.8~

1.1 . 2.8. 2.75. 5.8. 5.3. 5.8. 6.55.

- 4.95. 7.5 、及び
- (4) 前ほに対する溶解性:

ヘキサン、クロロホルム、酢酸エチル、メタ ノール。ジメチルスルホキシドに可溶性であ り、水に不溶性である

を有し、並びにチロシンキナーゼ阻容活性及び自 - グルコシダーゼ阻害活性を有する物質。

- ローアナカルジウム・オクシヂンタレがアナカル ジウム・オクシヂンタレ・エルである錦衣項1に 記載の物質。
- ② 精束項1に記載のアナカルジウム・オクシデ ンタレから得ることができる物質の製造方法であ って、アナカルジウム・オクシデンタレを密媒で 協出する政階、及び

得られた強出労を被称クロマトグラフィーに掛け て精製する配贈

も包含することを特徴とする方法。

(0) 何紀アナカルジウム・オクシデンタレがアナ カルジウム・オクシヂンタレ・エルである額水頂 3に記載の方法。

(5) 前記漆螺が炭化水素漆螺、ハロゲン化炭化水 黒漆螺、アルコール溶螺、又はこれらの複合漆螺 である鱗水項3又は4に配鉄の方法。

回 前記炭化水素溶媒がヘキサンである請求項5 に記載の方法。

(7) 何記ハロゲン化炭化水素溶板がクロロホルムである請求項 5 に記載の方法。

図 前記アルコール諸様がメタノールである請求 項5に記載の方法。

(9) 前記液体クロマトグラフィーがシリカゲルクロマトグラフィー及び分子ふるいクロマトグラフィーを包含する前求項3~8のいずれか一項に記載の方法。

OB 請求項1に記載のアナカルジウム・オクシデンタレから得ることができる物質を有効収分として含有する抗酸資料。

いると考えられている。

郵適伝子はsrc、ras, mycなどに代表 される扱つかのグループに分類することができる が、最も研究の進んでいるのはまで(ファミリー の臨途伝子である。この搭遣伝子度物はタンパク 質中のチロシン残器を特異的にリン酸化する活性、 すなわちチロシンキナーゼ活性をもち、この活性 が観題の塩化を引起こすのに重要な投資を果たし ていると考えられている(N. S. Celletteら、 Rature, 185. 187~169 (1998); T. Reuter & B. M. Sefies, Proc. Matt. Acad. Sci. USA. . 17. 1311 ~1315 (1919))。また、上皮増殖因子(E G F)、 血小板由杂増殖因子(PDGF)、インスリンな どの増殖因子受容体にもますでファミリーの路線 伝子遅钙と類似したアミノ鞭配列のドメインがあ りチロシンチナーゼ活性をもつことが知られて 55 6 ( ), Bereirere 5 . Nature, 187, 521 ~ 527

69 例記アナカルジウム・オクシデンタレがアナカルジウム・オクシデンタレ・エルである請求項 18に記載の抗議事制。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、アナカルジウム・オクシデンタレ
(Assessation eccidentals)から得ることがで
まる新規の物質、その製造方法及び装物質を有効
成分として含有する抗量瘍剤に関する。並びに、
この物質はチロシンキナーゼ阻害活性及びβーゲ
ルコシダーゼ阻害活性を有することを特徴として
いる。

(従来の技術)

チロシンキナーゼ阻害剤:

福遺伝子は種々のヒト難瘍において点突然変異、 転廃、増雑などの異常を起こしている例が数多く 見い出され、腫瘍の形成に重要な役割を果たして

(1314))。さらに、郵達伝子のうち少なくともいくつかは本来正常な観閲の増殖に世要な役割を果たしている増殖因子や増殖因子受容体の遺伝子の変化したものであることが判明している ( T. Tianasia ら、(ell. 15. 11~18 (1543) ; C. 1. Bargasa ら、(ell. 15. 648-656 (1546))。

(31 (7.5kirsisk) ら、 Chem. Pharm. Ball. . 36. 374-381 (1988)) のような化学的に合成された数 質が知られている。

### 8-グルコンダーゼ阻害期:

選による死因の多くが、直接又は関接的に転移(activitis)に関係している。重転移においては、観路表面に存在する能タンパク質及び輸路質が介在することが知られており、健って、 ターグルコンダーゼが重額の転等に何らかの関与をしているものと考えられている。実際、公知のターグルコンダーゼ阻害期であるカスタノスペルミンは転移抑制能のあることが報告されている(第. 1. #1. #1. \$215-5222 (1916)。

さらにまた、後天性免疫不全症候群(A I D S)の原因病原体であるヒト免疫不全ウィルス(H I V)の感染過程においても、 B - グルコシダーゼ

阻害活性が十分強く且つ特異性の高いチロシンキナーゼ阻害剤はまだないといってよい。 そのため、正常細胞と異なる臨遺伝子産物の構造及び機能を 験別し、臨遺伝子産物により強く作用する異剤の 開発が望まれてきた。

さらにまた、1つの展制で名の連貫及び転移を 同時に阻害又は抑制し得るものは知られていない。

本発明は、チロシンキナーゼ間書店性及び8ーグルコシダーゼ阻害活性を育することを特徴とする、アナカルジウム・オクシデンタレから得ることができる物質、その製造方法並びに契物質を有効成分として含有する抗難傷剤を提供することを目的としている。

#### (森職を解決するための手段)

上記目的を達成するために、本発明者は各種の 値物の溶媒抽出物について、チロシンキナーゼ阻 客活性及び8-グルコシダーゼ阻害活性を育する

が関与していることが知られている。従って、月 ーゲルコシダーゼ駆害剤はHIV感染を限害する ことが可能であり、この根據として、該阻害剤が HIVのenvfンパク質の1つであるgp124 の正常な機構形成を阻害することによってウィル スの細胞への吸管を質質的に阻害すると考えられ ている(R. A. Greters ら、 Batare 118. 74-17 (1987))。

このようにカーグルコシダーゼ型容割は、抗転 移活性及び抗HIV活性をもつことが考えられる。 (発明が解決しようとする課題)

これまでに開発されたチロシンキナーゼ阻害剤は、上述のとおり散生物が腐生したものか又は化学的に会感されたものである。しかし、公知のチロシンキナーゼ阻害剤のなかには、細胞調道進性が思い、血液中で不安定であるなどの欠点を有するものもある。また、正常細胞に影響を及ばさず、

ものを設定複素したところ、アナカルジウム。オクシヂンタレの抽出物に特に優れた活性が存在することを見出し、本発明を完成させるに至った。特に、チロシンキナーゼ風客剤は、健康、微生物由来及び合致由来のものがほとんどであったが、本発明物質のような植物体からのチロシンキナーゼ阻害物質はこれまで全く知られていなかった。

アナカルジウム・オクシデンタレは、ウルシ科 に関する熱帯植物であって、その発皮の乳液はウ ルシの原料又は染料として、また巣皮を取り去っ た残りの種子(もしくは実)は食品として利用さ れている。

本発明物質は、アナカルジウム・オクシデンタ レを熔鉱で推出する政務と、得られた推出物を液体クロマトグラフィーに掛けて物製する政務とを 包含する方法により製造することができる。

本発明物質の製造に使用する原料アナカルジウ

ム・オクシデンタレとしては、チロシンキナーゼ 国容活性及び/又はターグルコンダーゼ報客活性 取分を含有する全ての智慧のものを包含するが、 好ましくはアナカルジウム・オクシデンタレ・エ ル(<u>Asscartiss</u> <u>accitestale</u> L.)である。

版料のアナカルジウム・オクシデンタレは、その景皮又は果皮を含む菓子(もしくは実)が好ましく、保存時の実致を防止するために乾燥し、さらに質砕したものを使用するのが好ましい。

また、抽出教育で使用する炭化水素溶媒として は、炭化水素質だとえばペンタン、ヘキサン、ヘ プタン、オクタン、石油エーテル。石油ペンジン・ リグロイン、ペンゼン、トルエン、キシレン・エ テルペンゼンなど:ハロゲン化炭化水素質 たとえ ばクロホルム、メテレンクロライド、四塩化炭 素、など:アルコール質だとえばメタノール、エ タノール、プタノール、など;又はこれらの長台

活性をもつ成分を単離するために、さらに抽出物 を直接又は一旦繊維した後に液体クロマトグラフィーに掛けて精製する。

本見明の実施器様によれば、液体クロマトグラフィーと分子ふるいクロマトグラフィーとを包含し得る。 さらに 群しくは、 権出政策で得られた抽出物を一旦政策 したか ラムを用い、 且つクロホルム:メタノール= 【8 16:12~18 16:5〕 の展開系をクロロホルム:メタノール:スタノール で行うこと: 展開系をクロロホルム:メタノール: 理解 を クロロホルム:メタノール で 一を行うこと: 原開系をクロロホルム:メタノール で 一を行うこと: 東京シューを行うこと: 東京シューを行うこと: 東京シューを行うことによって本見明物質を精製することができる。

アナカルジウム・オクシヂンタレ協出物からさ らにチロシンキナーゼ/8-グルコシダーゼ阻害

チロシンキナーゼ阻害活性及びβーグルコシダーゼ阻害活性をもつことを特徴とする本発明物質 は以下の物理化学的及び分光学的性質を有する。

- (a) 店舗に対する溶解性:ヘキサン。クロロホルム。酢酸エチル、メタノール、ジメチルスルホキシドに可溶性であり、水に不溶性であ
- (b) 毎期クロマトグラフィー: R = 8. 48 (担 体シリカゲル: 展別存譲クロロホルム: メタ ノール: 値アンモニア水=18: 2: 8. 85)。
- (t) U V スペクトル: λ ... 188 ms (溶戦メタ ノール) (第1 図参照)。
- (4) 「H-NMRスペクトル:溶媒致クロロホ ルム: 8 ppm : 8、8、1、8~1、7、2、8、2、75。 5、8 、 5、3、 5、8、6、55、6、85、 7、5(第 2 A及び2 B 図参順)。

さらに、本売明物質の抗腐活性は弱く、例えば

Staphylococcus agrees FBA 2837, Bacilles

agthracia . Bacilles aubtilis BBRL B-558.

Bacilles aubtilis PCI 218. Bacilles cereus

ATCC 18782 に対する最小限止機度(M I C)は

12.5時/回、E. celi I-12. Condids albicaes

1147に対するM I C は 188時/回以上、及び

fixedomosas agreeisess A1 に対するM I C
は 58時/回以上であった。

ときの風容無道度ICsoはII牌/elであった。

使って、本発明はさらに、本発明の物質を有効 成分として含有する抗酸溶剤をも提供する。

本発明の抗盟務制は主として経口投与されるが、 緊急を要する場合には静製内投与を行ってもよく、 本見明は投与方法によって特に確定されない。成 人1日当たりの投与量は投与方法によって異なる。 主たる投与方法である経口投与の場合で含えば、 1.1~1.1 gが好ましい1日当たりの投与数であ

利った。そのチロシンキナーゼ報客活性は、後述の実施例に記載の方法を用いて帯にヘキサン他出物でテストしたとき、最終遺成 188時/ ml で 18%のチロシンリン酸化服客を示した(第1 表)。また、チロシンリン酸化を58%阻害するときの服容利益皮1 C 1eは 18時/ ml であった。

さらにまた、本発明物質はβーグルコシダーゼ 選客活性を有することを特徴としている。 具体的 には、酢酸ナトリウム製質液(pill 5.1)中、アー といり、酢素のβーグルコシダーゼを酵素とし且つ パラニトロフェニルーβーDーグルコピラノの を蒸加したときの阻害率をp・ニトロフェノール の生成量を測定することにより決定した。 その結 果、本発明物質は、最終環度 144時/11 で料料の βーグルコシダーゼ阻害を示した(第2 裏)。

また、βーグルコシダーゼ活性を50%担害する

る。しかし、本発明は投与量によって順定されない。また、有効成分である本発明物質は、上述のとおり、正常細胞に対してきわめて低毒性である。 以下の実施例により、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はその実施例に限定されるもの

#### (実施例)

ではない。

(1) アナカルジウム・オクシヂンタレからのチロシンキナーゼ/B-グルコシダーゼ程書活性を有する物質の関制

天日で乾燥後、粉砕されたアナカルジウム・オクシヂンタレ・エル(<u>Asscardins</u> <u>eccidestale</u>
L.)の果皮を含む毽子(もしくは実)5mgを加熱
器、微搾職及びコンデンサーを借え付けた11Lの
ガラス容器に入れ、ヘキサン1mm 引を加え、撹拌
下、宜銀で半日間抽出した。抽出後、減過により
抽出液と四体残盛とに分離し、次いで四体残憊を

関係の操作できらに 2 回輸出した。 3 回分の抽出 成を合わせて減圧下にヘキサンを加熱質去し、ついで得られた残酷を放施を凝絶を振んて素褐色の粘質液 状物質14.3 m を得た。この液状物質をヘキサン植 出物と称する。

得られた残壊を上記と両線のカラム上に敷置 し、クロロホルム:メタノール: 瀬アンモニア 水の混合溶媒 【8 8: 0 : 8、1 。 【8 8: 1 : 8、1 。 【8 8: 2 : 8、1 及び 【8 8: 5 : 8、1 を用いてそれ

チル、メタノール、ジメチルスルホキシドに 可溶、水に不溶である。

- (c) UVスペクトル:満度19四/ml-メタノー ルのとき A ... 188 mm。

#### [I] A (3) 細胞膜の開製

ヒト上皮番 A (3) 植物を変面機 175㎡のプラス チックフラスコ中で 5 %子牛血清を含む D M E M (Balbecce's medified Exple's medies) で3Tで で培養した。培地を捨て、ハーベスティングソ ルーション (4,45 M かり数、4,15 M Fx Q、1 m M Ng Q2 、 1 m M Cx Q2 、 p 8 1,2) 適量で洗浄後 ハーベスティングソルーシェンを少量加えて、増 短した A (31 細胞をラバーボリースマンではがし、 (58×g で 14分間違心して沈勝した観路を築めた。

ぞれ [111年] ずつこの類番で股階度出した。このと 1 、活性収分は溶媒比 [11]: 5: 1.1 で溶出させ た個分中に回収された。活性面分を含む溶出液を 減圧範囲した。

更に、得られた残忍をStatuter LB-28(ファルマシア社製)を充填したカラム(15 e × Sill mm)上に載量し、メタノールを溶媒として分子ふるいクロマトグラフィーを行い、光性面分を集め、線圧下に乾固して赤褐色油状物 25 maを得た。この物質はチロシンキナーゼ阻害活性とβーグルコシダーゼ阻害活性をともに育していた。この阻害剤の物理化学的及び分光学的性質は以下のとおりであった。

(a) シリカゲル厚着クロマトグラフィー:

R = 0.46 (CHQQ : MeOR: ME OR = 10: 2 0.05) .

(b) 溶解性:ヘキサン、クロロホルム、酢酸エ

観覧の体験と等量のハーベスティンクソルーションを加えよく製剤させ、- MMでで保存した。

以下に示した手頭は 0 ℃で行った。上記で得た A 431 観閲の悪調液をエクストラクティングソルーション ( 1. 12 M ホウ酸、 1. 2 m M EDTA、 #R 14. 2) 11 f 倍量中に海下し分散させた。 1 f 分間提件することにより、細胞は浸透圧で破裂し細胞膜は断片状になり、細胞質はゲル状になった。

8 倍型の 9 5Mホウ酸溶液(pH 18 2)を添加し5分間関洋後、ナイロンガーゼでゲル状の解物質を除き (58×gで18分間違心して得た上度みを12. 989×gで18分間違心後得られた阻離物膜所分を35% (F/F) ショ糖を含むPBS(pkospkate)が11ferral saline)溶液上にのせ、その上にPBSを少量のせて24. 888×gで1時間違心分離を行った。35%ショ類PBS溶液界面に集まった報題裏断片を築め、PBSを添加し 188. 888×gで13分

MINITA TODOY ( . )

間違心分離を行い、得られた沈微を A (3) 相数要 組品とした。

#### [目] チロシンキナーゼ阻害活性の創定

第 1 表

9.75 2 6	11
1	
•	•
•	2.8
12. 5	42
15	61.

1) 実施例〔1〕で展製されたペキサン抽出物。

本発明物質(ヘキサン協出物)では、過度依存 的にチロシンキナーゼ狙害率が向上し、過度193 脚/ alのとき狙害率39%を示した。また、阻害卒 58%となるときの阻容制過度10%は19脚/ alで あった。

(15以) をフォスフォセルロースペーパー(ファンア 11、2 cm×2 cm)に吸着させた後、11%

酢酸水溶液中で11分間洗浄し、さらに15%酢酸水溶液中で14分間ずつ3 回洗浄した。最後に、ペーパーをアセトン洗浄、乾燥し、フォスフォセルロース紙の<sup>33</sup> P - 放射活性を、チェレンコフ効果により液体シンチレーションカウンター(Beckman 社製LS-5181178)を用いて測定した。このとも、

本売明毎質を尋加しない場合のチロシンキナーゼ 活性を 1819%として、阻害率を算出した。結果を 第1 表に示した。

#### [IV] 8-グルコシダーゼ阻害活性

その結果、本発明物質は表2に示すようなB-

グルコシダーゼ風客居住をもつことが明らかとなった。また風客曲線から求めた I C voは 19 時/ ai であった。

重 2 麦

発音物質過度 *) (雌/山)	風音率 (另)
6	•
12.5	2.3
15	<b>i</b> 3
5.0	1 6
100	14

4) 実施例 [1] で顕製された本発明物質。

#### (発明の効果)

アナカルジウム・オクシデンタレから得られた 本発明物質はチロシンキナーゼ阻害活性と B グル コシダーゼ顕音活性をともに有し、且つ低悪性で あるため、この物質は福建伝子産物の機能の解明 中枢の化学療法に有効に使用し得ることが期待される。

#### 4. 図器の簡単な説明

第1回は、アナカルジウム・オクシデンタレ・エルの景皮を含む種子から単離した本発明物質のUVスペクトルであり、また第2A及び2B回はその「H-NMRスペクトルである。

金爵人 幸感改成会社 出農人 エーザの次の会社 支票人 寄澤 一夫 我存入が存む 川 ロ 義 雄 代は人がほじ中 村 亜 代は人がほじ 船 山 武

第 | 図





